



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets

Veröffentlichungsnummer: **0 261 539 A2**

(12)

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 87113393.0

(22) Anmeldetag: 14.09.87

(51) Int. Cl.<sup>4</sup>: C07D 215/26, C07D 215/20,  
C07D 215/22, C07D 215/14,  
C07D 213/74, C07D 213/38,  
A61K 31/47, A61K 31/44

(30) Priorität: 24.09.86 DE 3632329

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
30.03.88 Patentblatt 88/13

(54) Benannte Vertragsstaaten:  
AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

(71) Anmelder: BAYER AG  
Konzernverwaltung RP Patentabteilung  
D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

(72) Erfinder: Mohrs, Klaus, Dr.  
Claudiusweg 9  
D-5600 Wuppertal 1(DE)  
Erfinder: Parzborn, Elisabeth, Dr.  
Am Tescher Busch 13  
D-5600 Wuppertal 11(DE)  
Erfinder: Seuter, Friedel, Dr.  
Moospfad 18  
D-5600 Wuppertal 1(DE)  
Erfinder: Fruchtmann, Romanis, Dipl.-Biologin  
Konrad-Adenauer-Ufer 71  
D-5000 Köln 1(DE)  
Erfinder: Kohlsdorfer, Christian, Dr.  
Frenz-Stryck-Strasse 16  
D-5042 Erftstadt(DE)

(54) Substituierte Phenylsulfonamide.

(57) Neue substituierte Phenylsulfonamide können durch Umsetzung von entsprechenden Aminen mit Sulfonhalogeniden hergestellt werden. Die neuen Verbindungen können als Wirkstoffe zur Hemmung von enzymatischen Reaktionen und zur Hemmung der Thrombozytenaggregationen eingesetzt werden.

EP 0 261 539 A2

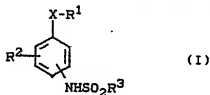
Substituierte Phenylsulfonamide

Die Erfindung betrifft substituierte Phenylsulfonamide, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung in Arzneimitteln.

Aus US-Patentschrift 4 581 457 ist bekannt, das Phenylsulfonamide mit einer Benzimidazolymethoxygruppe oder mit einer Benzothiazolymethoxygruppe im Aromaten antiinflammatorische Wirkung haben.

5 O-Pyridyl-benzylsulfonamide werden in JP 61/010548 mit einer antiinflammatorischen und antithrombotischen Wirkung und in CA 101.110849 v mit einer Pflanzenschutzwirkung beschrieben.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue substituierte Phenylsulfonamide der allgemeinen Formel (I)



In welcher

R¹ -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxy-carbonyl oder Alkylsulfonyl,

20 R² -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxy-carbonyl steht,

R³ -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxy-carbonyl, oder

25 -für Pentafluorphenyl oder

- für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Halogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxy-carbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl

und X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht,

30 wobei

A - -O-,



, oder



bedeutet und

45 B - -CH₂-oder



bedeutet

wobei R¹ nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze.

Die erfindungsgemäßen substituierten Phenylsulfonamide können auch in Form ihrer Salze vorliegen. Im allgemeinen seien hier Salze mit organischen oder anorganischen Säuren genannt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden physiologisch unbedenkliche Salze bevorzugt. Physiologisch unbedenkliche Salze der substituierten Phenylsulfonamide können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindsulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

Die erfindungsgemäßen Stoffe zeigen überraschenderweise eine gute antiinflammatorische und thrombozytenaggregationshemmende Wirkung und können zur therapeutischen Behandlung von Menschen und Tieren verwendet werden.

Alkyl steht im allgemeinen für einen verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt wird Niederalkyl mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, Pentyl, Isopentyl, Hexyl, Isohexyl, Heptyl, Isoheptyl, Octyl und Isooctyl genannt.

Cycloalkyl steht im allgemeinen für einen cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 5 bis 8 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt sind der Cyclopentan- und der Cyclohexanring. Beispielsweise seien Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl genannt.

Alkoxy steht im allgemeinen für einen über einen Sauerstoffatom gebundenen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist Niederalkoxy mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein Alkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, Butoxy, Isobutoxy, Pentoxy, Isopentoxy, Hexoxy, Isohexoxy, Heptoxy, Isoheptoxy, Octoxy oder Isooctoxy genannt.

Alkylthio steht im allgemeinen für einen über ein Schwefelatom gebundenen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist Niederalkylthio mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein Alkylthio mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien Methylthio, Ethylthio, Propylthio, Isopropylthio, Butylthio, Isobutylthio, Pentylthio, Isopentylthio, Hexylthio, Isohexylthio, Heptylthio, Isoheptylthio, Octylthio oder Isooctylthio genannt.

Alkylsulfonyl steht im allgemeinen für einen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen, der über eine  $\text{SO}_2$ -Gruppe gebunden ist. Bevorzugt ist Niedrigalkylsulfonyl mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Propylsulfonyl, Isopropylsulfonyl, Butylsulfonyl, Isobutylsulfonyl, Pentylsulfonyl, Isopentylsulfonyl, Hexylsulfonyl, Isohexylsulfonyl.

Aryl steht im allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis etwa 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Arylreste sind Phenyl, Naphthyl und Biphenyl.

Akoxycarbonyl kann beispielsweise durch die Formel



dargestellt werden.

Alkyl steht hierbei für einen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt wird Niederalkoxycarbonyl mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen im Alkylteil. Insbesondere bevorzugt wird ein Alkoxycarbonyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil. Beispielsweise seien die folgenden Akoxycarbonylreste genannt: Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl, Butoxycarbonyl oder Isobutoxycarbonyl.

Aryloxy steht im allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis etwa 12 Kohlenstoffatomen, der über ein Sauerstoffatom gebunden ist. Bevorzugte Aryloxyreste sind Phenoxy oder Naphthoxy.

Haloganalalkyl steht im allgemeinen für geradkettiges oder verzweigtes Niederalalkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und einem oder mehreren Halogenatomen, bevorzugt mit einem oder mehreren Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen. Bevorzugt ist Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und mit einem oder mehreren Fluor- und/oder Chloratomen. Besonders bevorzugt ist Alkyl mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen und mit bis zu 5 Fluoratomen oder mit bis zu 3 Chloratomen. Beispielsweise seien genannt: Fluormethyl, Chlormethyl, Brommethyl, Fluorethyl, Chlorethyl, Bromethyl, Fluorpropyl, Chlorpropyl, Brompropyl, Fluorbutyl, Chlorbutyl, Brombutyl, Fluorisopropyl, Chlorisopropyl, Bromisopropyl, Fluorisobutyl, Chlorisobutyl, Bromisobutyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Difluorethyl, Dichlorethyl, Trifluorethyl und Trichlorethyl. Ganz besonders bevorzugt sind Trifluormethyl, Difluormethyl, Fluormethyl und Chlormethyl.

Halogenalkoxy steht im allgemeinen für über ein Sauerstoffatom gebundenes geradkettiges oder verzweigtes Niederalkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und einem oder mehreren Halogenatomen, bevorzugt mit 1 oder mehreren Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen. Bevorzugt ist Halogenalkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und mit einem oder mehreren Fluor- und/oder Chloratomen. Besonders bevorzugt ist Halogenalkoxy mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen und mit bis zu 5 Fluoratomen oder mit bis zu 3 Chloratomen. Beispielsweise seien genannt: Fluormethoxy, Chlormethoxy, Fluorethoxy, Chlorethoxy, Bromethoxy, Fluorpropoxy, Chlorpropoxy, Brompropoxy, Fluorbutoxy, Chlorbutoxy, Brombutoxy, Fluorisopropoxy, Chlorisopropoxy, Bromisopropoxy, Difluormethoxy, Dichlormethoxy, Trifluormethoxy, Trichlormethoxy, Difluorethoxy, Dichlorethoxy, Trifluorethoxy, Trichlorethoxy. Ganz besonders bevorzugt sind Trifluormethoxy, Difluormethoxy, Fluormethoxy und Chlormethoxy.

Halogen steht im allgemeinen für Fluor, Chlor, Brom oder Iod, bevorzugt für Fluor, Chlor oder Brom. Besonders bevorzugt steht Halogen für Fluor oder Chlor.

Bevorzugt werden Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in welcher

R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinolyl- oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Niederalkyl, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Niederalkoxy, Cyano, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Niederalkoxy-carbonyl, Niederalkylsulfonyl,

R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Fluor, Chlor, Brom, Niederalkyl, Niederalkoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, oder Niederalkoxy-carbonyl steht,

R<sup>3</sup> -für Phenyl steht, das bis zu 2-fach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Niederalkyl, Niederalkoxy, Niederalkylthio, Niederalkylsulfonyl, Cyano, Niederalkoxy-carbonyl oder -für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Phenoxy, Cyano, Niederalkoxy oder Trifluormethyl und

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B- oder -B-A- steht, wobei A - -O-,



oder



bedeutet  
und  
B - -CH<sub>2</sub>- oder



bedeutet,  
wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O- steht, und deren Salze.

Besonders bevorzugt sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in welcher

R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinolyl- oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Trifluormethyl,

R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl oder Propoxycarbonyl steht,

R<sup>3</sup> -für Phenyl steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Alkyl mit

bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Cyano, Alkoxy-carbonyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, oder  
-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor oder Phenyl  
und

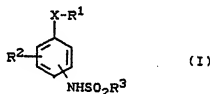
X - für -O-, -OCH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>O-, -OCH(CH<sub>3</sub>)-, -CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)-, -CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-steht, wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze.

10 Beispielsweise seien folgende substituierte Phenylsulfonamide genannt.

- N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-butansulfonamid
- N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
- 15 N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
- N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
- 20 N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid
- N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid
- N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
- 25 N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
- N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]butansulfonamid
- N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
- 30 N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid
- N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
- N-[4-(Chinolin-8-yloxy)-3-chlorphenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- 35 N-[4-(Chinolin-8-yloxy)-3-chlorphenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[4-(8-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
- N-[4-(8-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[2-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[2-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
- 40 N-[4-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]butansulfonamid
- N-[2-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[2-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]butansulfonamid
- 45 N-[4-(4-Methylchinolin-2-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]butansulfonamid
- N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
- 50 N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]pentafluorbenzolsulfonamid
- N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-1-methylbutansulfonamid
- N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
- N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]butansulfonamid
- 55 N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
- N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
- N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid Hydrochlorid
- N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]butansulfonamid

- N-[3-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid  
 N-[4-[1-(Chinolin-2-yl)ethoxy]phenyl]butansulfonamid  
 N-[4-(Chinolin-2-yl)methoxy-3-cyano-phenyl]butansulfonamid  
 N-[3-Ethoxycarbonyl-4-(chinolin-2-yl)methoxy-phenyl]butansulfonamid  
 5 N-[2-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid  
 N-[3-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid  
 N-[3-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid  
 N-[3-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]butansulfonamid  
 N-[3-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid  
 10 N-[2-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]butansulfonamid  
 N-[2-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid  
 N-[2-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid  
 N-[3-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid  
 N-[2-(Chinolin-8-yloxyethyl)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid  
 15 N,N,N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]butansulfonamid  
 N,N,N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid  
 N,N,N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid  
 N,N,N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-4-chlor-benzolsulfonamid  
 N,N,N'-[3-[(Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl)aminomethyl]phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid  
 20 N,N,N'-[3-[(Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl)aminoethyl]phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid  
 N,N,N'-[3-[(Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl)aminoethyl]phenyl]butansulfonamid

Weiterhin wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen substituierten Phenylsulfonamide der allgemeinen Formel (I)



in welcher

- R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl,  
 35 Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxy-carbonyl oder Alkylsulfonyl,  
 R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxy-carbonyl  
 steht,  
 R<sup>3</sup> -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch  
 40 Halogen, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxy-carbonyl oder  
 -für Pentafluorphenyl oder  
 -für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Halogen, Aryl,  
 Aryloxy, Cyano, Alkoxy-carbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl  
 und  
 45 X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht,  
 wobei  
 A -O-,



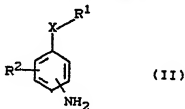
, oder



bedeutet  
B - -CH<sub>2</sub>-oder



bedeutet  
wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht,  
und deren Salze  
gefunden, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Amine der allgemeinen Formel (II)



In welcher  
R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und X die oben angegebene Bedeutung haben, mit Sulfonsäurehalogeniden der allgemeinen Formel  
(III)

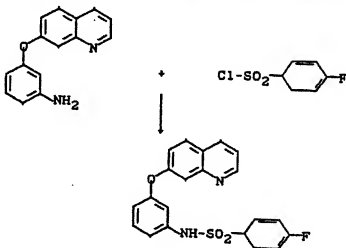


in welcher  
R<sup>3</sup> die oben angegebene Bedeutung hat  
und

Y - für Halogen steht

in Gegenwart eines inerten Lösemittels, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt und dann  
gegebenenfalls im Fall der Herstellung der Salze mit einer entsprechenden Säure umgesetzt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann durch folgendes Formelschema erläutert werden:



Als Lösemittel für das erfindungsgemäße Verfahren eignen sich übliche organische Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Glykoldimethylether, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol, oder Essigester, Triethylamin, Pyridin, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriämid, Acetonitril, Aceton oder Nitromethan.

than. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden.

Basen für das erfindungsgemäße Verfahren können übliche basische Verbindungen sein. Hierzu gehören vorzugsweise Alkali- oder Erdalkalihydroxide wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Bariumhydroxid, oder Alkalihydride wie Natriumhydrid, oder Alkali- oder Erdalkalicarbonat wie Natriumcarbonat, Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat oder Calciumcarbonat, oder Alkalialkoholate wie beispielsweise Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliummethanolat, Kaliumethanolat oder Kalium-tert-butylat, oder Alkaliamide wie Natriumamid oder Lithiumdiisopropylamid, oder organische Amine wie Benzyltrimethylammoniumhydroxid, Tetrabutylammoniumhydroxid, Pyridin, Dimethylaminopyridin, Triethylamin, N-Methylpiperidin, 1,5-Diazabicyclo[4,3,0]non-5-en oder 1,5-Diazabicyclo[5,4,0]undec-5-en.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -30° C bis +150° C, bevorzugt von -20° C bis +80° C durchgeführt.

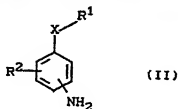
Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen bei Normdruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Überdruck oder bei Unterdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

Im allgemeinen setzt man 1 bis 5 Mol, bevorzugt 1 bis 2 Mol, besonders bevorzugt 1 Mol Sulfonsäurehalogenid, bezogen auf 1 Mol des Amins ein. Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 1 bis 10 Mol, bevorzugt von 1 bis 5 Mol, bezogen auf das Sulfonsäurehalogenid eingesetzt.

Als Sulfonsäurehalogenide für das erfindungsgemäße Verfahren seien beispielsweise genannt:

- 4-Toluol-sulfonylchlorid
- 4-Chlorphenyl-sulfonylchlorid
- 4-Fluorphenyl-sulfonylchlorid
- 3-Trifluormethylphenyl-sulfonylchlorid
- Pentafluorphenyl-sulfonylchlorid
- 2,5-Dichlorphenyl-sulfonylchlorid
- 4-Methoxyphenyl-sulfonylchlorid
- Propyl-sulfonylchlorid
- Butyl-sulfonylchlorid
- Isobutyl-sulfonylchlorid
- 1-Methylbutyl-sulfonylchlorid
- 3-Chlorpropyl-sulfonylchlorid
- 4-Chlorbutyl-sulfonylchlorid
- Pentyl-sulfonylchlorid

Die als Ausgangsstoffe eingesetzten Amine der allgemeinen Formel (II)



in welcher

R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinolyl- oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxy-carbonyl oder Alkylsulfonyl,

R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxy-carbonyl steht,

und  
X - für eine Gruppierung  
-O-, -A-B- oder -B-A- steht,  
wobei  
A - -O-,





, oder

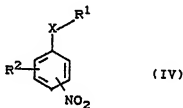


bedeutet  
und B - -CH<sub>2</sub>-oder



bedeutet

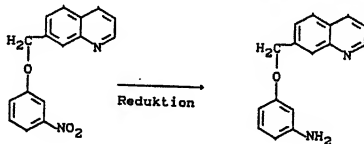
wobei R<sup>1</sup> nicht für eine Pyridylgruppe stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O- steht, können hergestellt werden, indem man Nitroverbindungen der allgemeinen Formel (IV)



in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und X die oben angegebene Bedeutung haben reduziert.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann durch folgendes Formelschema erläutert werden:



Die Reduktion erfolgt im allgemeinen durch Hydrierung mit Metalkatalysatoren wie beispielsweise Platin, Palladium, Palladium auf Tierkohle, Platinoxid oder Raney-Nickel, bevorzugt mit Palladium auf Tierkohle, in Anwesenheit von Säuren.

Als Säuren können erfindungsgemäß starke Mineralsäuren aber auch organische Säuren eingesetzt werden. Bevorzugt sind dies Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, oder Carbonsäuren wie Essigsäure, Oxalsäure, Trifluoressigsäure, oder Sulfonsäuren wie Methan-, Ethan-, Phenyl- oder Toluolsulfonsäure, oder Naphthalindsulfonsäure.

Der Katalysator wird hierbei im allgemeinen in einer Menge von 0,1 bis 50 Mol-%, bevorzugt von 1 bis 10 Mol-% bezogen auf 1 Mol der Nitroverbindung eingesetzt.

Die Hydrierung erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -20° C bis +100° C, bevorzugt im Bereich von 0° C bis +50° C.

Im allgemeinen erfolgt die Hydrierung bei Normaldruck. Es ist ebenso möglich, die Hydrierung bei einem Überdruck von 2 bis 200 bar, bevorzugt von 2 bis 50 bar durchzuführen.

Als Lösemittel für die Hydrierung eignen sich Wasser und inerte organische Lösemittel. Bevorzugt gehören hierzu Alkohole wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol, oder Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykolmono- oder -dimethylether, oder Chlorkohlenwasserstoffe wie Methylchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff, oder Essig, Trifluoressigsäure, Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Essigester, Aceton oder Pyridin. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel einzusetzen.

Darüberhinaus kann die Reduktion auch nach Methoden durchgeführt werden, wie sie im allgemeinen zur Reduktion von Nitrogruppen zu Aminogruppen üblich ist. Hierbei seien beispielsweise zu nennen:

Die Reduktion mit Hydrazin in Wasser und/oder Alkoholen wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol, bevorzugt in Anwesenheit von Katalysatoren wie Platin, Palladium oder Palladium auf Tierkohle in einem Temperaturbereich von 0° C bis +150° C, bevorzugt von +20° C bis +100° C.

Die Reduktion mit Lithiumaluminiumhydrid in inerten Lösemitteln wie Ether z.B. Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xylol, oder Chlorkohlenwasserstoffe wie Methylchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff in einem Temperaturbereich von -30° C bis +150° C, bevorzugt von 0° C bis +80° C oder

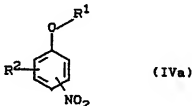
Reduktion mit Zink in Wasser und/oder Alkoholen wie Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol in Anwesenheit von Säuren wie Salzsäure oder Essigsäure.

Ebenso können die erfindungsgemäß verwendeten Amine hergestellt werden, wie es beispielsweise in DE-A-1 36 07 382 beschrieben wird.

Als Amine werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

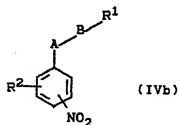
- 8-(2-Aminophenoxy)chinolin
- 7-(4-Aminophenoxy)chinolin
- 8-(4-Aminophenoxy)chinolin
- 8-(3-Aminophenoxy)chinolin
- 8-(4-Aminophenoxy)-4-methyl-chinolin
- 8-(4-Amino-2-chlorphenoxy)chinolin
- 8-(4-Aminophenoxy)-6-methyl-chinolin
- 8-(2-Aminophenoxy)-4-methyl-chinolin
- 6-(2-Aminophenoxy)chinolin
- 2-(4-Aminophenoxy)methylchinolin
- 2-(2-Aminophenoxy)methylchinolin
- 2-(3-Aminophenoxy)methylchinolin
- 2-(4-Amino-2-cyano-phenoxy)methylchinolin
- 2-[1-(4-Aminophenoxy)ethyl]chinolin
- 2-(4-Amino-2-ethoxycarbonyl-phenoxy)methylchinolin
- 8-(2-Aminobenzyloxy)chinolin
- 8-(3-Aminobenzyloxy)chinolin
- 2-[N-(3-Aminobenzyl)-N-methyl]aminopyridin
- 2-[2-(N-3-aminobenzyl-N-methyl)aminoethyl]pyridin

Die als Ausgangsstoffe eingesetzten Nitroverbindungen der allgemeinen Formel (IV), wobei a) Nitroverbindungen, in welchen R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die angegebene Bedeutung haben und X für -O- steht, R<sup>1</sup> jedoch nicht für einen Pyridylrest steht, der allgemeinen Formel (IVa)



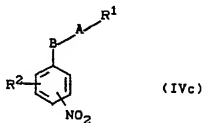
entsprechen und wobei

b) Nitroverbindungen, in welchen R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die angegebene Bedeutung haben und X für -A-B- steht, der allgemeinen Formel (IVb)

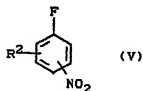


entsprechen und wobei

c) Nitroverbindungen in welchen R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die angegebene Bedeutung haben und X für -B-A steht, der allgemeinen Formel (IVc)



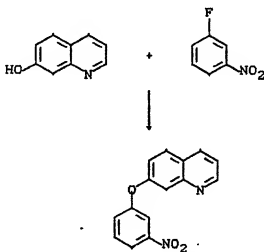
entsprechen,  
können hergestellt werden, indem man  
Fluornitrophenylverbindungen der allgemeinen Formel (V)



in welcher R<sup>2</sup> die angegebene Bedeutung hat, mit Alkoholen der allgemeinen Formel (VI)  
R<sup>1</sup>-OH (VI)

in welcher R<sup>1</sup> die angegebene Bedeutung hat aber nicht für einen Pyridylrest stehen darf, in geeigneten  
Lösungsmitteln in Anwesenheit von Basen umgesetzt.

Die Reaktion kann durch folgendes Formelschema verdeutlicht werden:



20 Als Lösemittel eignen sich die üblichen organischen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether, wie beispielsweise Dioxan, Tetrahydrofuran oder Diethylether, oder Chlorkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan oder Tetrachlormethan, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan, oder Erdölfraktionen, oder Amide wie Dimethylformamid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, oder Pyridin. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel einzusetzen.

25 Als Basen können die üblichen anorganischen oder organischen Basen eingesetzt werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalihydroxide wie beispielsweise Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid, oder Erdalkalihydroxide wie beispielsweise Bariumhydroxid, oder Alkalcarbonate wie Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat, oder Erdalkalcarbonate wie Calciumcarbonat, oder organische Amine wie Triethylamin, Pyridin oder Methylpiperidin.

30 Das Verfahren wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0° C bis +150° C, bevorzugt von +20° C bis +100° C durchgeführt.

Das Verfahren wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt, es ist aber auch möglich das Verfahren bei Unterdruck oder bei Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 6 bar).

35 Im allgemeinen setzt man 0,5 bis 2 Mol, bevorzugt 1 Mol Alkohol bezogen auf 1 Mol Fluornitrophenylverbindung ein.

Als Fluornitrophenylverbindungen werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 2-Fluornitrobenzol,
- 3-Fluornitrobenzol,
- 4-Fluornitrobenzol.

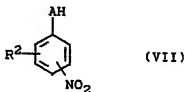
40 Als Alkohole werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 2-Hydroxychinolin,
- 4-Hydroxychinolin,
- 5-Hydroxychinolin,
- 8-Hydroxychinolin,
- 1-Hydroxyisochinolin,
- 5-Hydroxyisochinolin,
- 2-Hydroxy-4-methyl-chinolin,
- 8-Hydroxy-4-methyl-chinolin,
- 8-Hydroxy-6-methyl-chinolin.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formel (V) und (VI) sind bekannt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IVb) werden hergestellt, indem man

Nitrophenylverbindungen der allgemeinen Formel (VII)



in welcher

10  $R^2$  und A die angegebene Bedeutung haben,  
mit Halogeniden der allgemeinen Formel (VIII)

Hal-B- $R^1$  (VIII)

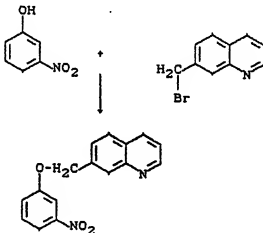
in welcher

15  $R^1$  und B die angegebene Bedeutung haben  
und

Hal - für Chlor, Brom oder Iod steht,

in geeigneten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base umgesetzt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann beispielsweise durch das folgende Formelschema erläutert werden:



Als Lösemittel eignen sich die üblichen organischen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören vorzugsweise Alkohole wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol, oder Ether wie beispielsweise Dioxan, Tetrahydrofuran oder Diethylether, oder Kohlenwasserstoffe wie beispielsweise Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan, oder Erdölfraktionen, oder Nitromethan, Dimethylformamid, Acetonitril, Aceton oder Hexamethylphosphorsäuretriamid. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel einzusetzen.

45 Als Basen eignen sich anorganische oder organische Basen. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalihydroxide wie beispielsweise Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid, oder Erdalkalihydroxide wie Bariumhydroxid, oder Alkalicarbonat wie beispielsweise Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat, oder Erdalkalicarbonat wie Calciumcarbonat oder organische Amine wie beispielsweise Triethylamin, Pyridin, Methylpiperidin, Piperidin oder Morpholin.

50 Es ist auch möglich, als Basen Alkalimetalle wie Natrium, oder deren Hydride wie Natriumhydrid einzusetzen.

Das Verfahren wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0° C bis +150° C, bevorzugt von +10° C bis +100° C durchgeführt.

55 Das Verfahren wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Unterdruck oder Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

Im allgemeinen setzt man 0,5 bis 5, bevorzugt 1 bis 2 Mol Halogenid bezogen auf 1 Mol Nitrophenylverbindung ein. Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 0,5 bis 5 Mol, bevorzugt von 1 bis 3 Mol, bezogen auf das Halogenid eingesetzt.

Als Nitrophenylverbindungen werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 5 2-Nitrophenol,
- 3-Nitrophenol,
- 4-Nitrophenol.

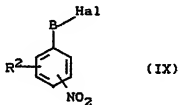
Als Halogenide werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 8-Chlormethyl-chinolin,
- 10 7-Chlormethyl-chinolin,
- 2-Chlormethyl-chinolin,
- 2-Chlormethyl-pyridin,
- 3-Chlormethyl-pyridin,
- 4-Chlormethyl-pyridin,
- 15 2-Chlormethyl-4-methyl-chinolin,
- 8-Chlormethyl-6-methyl-chinolin.

Die Ausgangsverbindungen (VII) und (VIII) sind bekannt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IVc) werden hergestellt indem man

- 20 Verbindungen der allgemeinen Formel (IX)



30

in welcher

R<sup>2</sup> und B die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal - für Chlor, Brom oder Iod steht,

- 35 mit Verbindungen der allgemeinen Formel (X)

H-A-R<sup>1</sup> (X)

In welcher

A und R<sup>1</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

- 40 in geeigneten Lösungsmitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base umgesetzt.

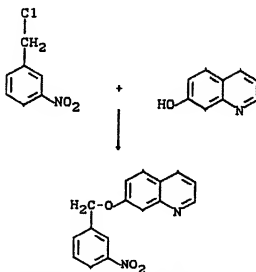
Das Verfahren kann beispielsweise durch das folgende Formelschema erläutert werden:

45

50

55

55



Lösemittel, Basen sowie die Bedingungen zur Durchführung des Verfahrens zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IVc) wurden bereits ausführlich für das Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IVb) beschrieben.

Als Halogenide werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 2-Chlormethyl-nitrophenol,
- 3-Chlormethyl-nitrophenol,
- 4-Chlormethyl-nitrophenol.

Als Hydroxyverbindungen wurden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 2-Hydroxy-chinolin,
- 3-Hydroxy-chinolin,
- 5-Hydroxy-chinolin,
- 6-Hydroxy-chinolin,
- 8-Hydroxy-chinolin,
- 2-Hydroxy-pyridin,
- 3-Hydroxy-pyridin,
- 4-Hydroxy-pyridin,
- 5-Hydroxy-4-methyl-chinolin,
- 8-Hydroxy-4-methyl-chinolin.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formel (IX) und (X) sind bekannt.

Die erfindungsgemäßen substituierten Phenylsulfonamide können als Wirkstoffe in Arzneimitteln eingesetzt werden. Die neuen Stoffe wirken als Hemmer (Stimulatoren) von enzymatischen Reaktionen im Rahmen des Arachidonsäurestoffwechsels, insbesondere der Lipxygenase. Darüberhinaus wirken sie thrombozytenaggregationshemmend.

Sie sind somit bevorzugt zur Behandlung und Verhütung von Erkrankungen der Atemwege wie Allergien/Asthma, Bronchitis, Emphysem, Schocklungen, Pulmonarer Hypertonie, Entzündungen, Rheuma, Ödemen, Thrombosen, Thromboembolien, Ischämien (periphere, cardiale, cerebrale Durchblutungsstörungen), Herz- und Hirninfarkten, Herzrhythmusstörungen, Angina Pectoris, Arteriosklerose, bei Gewebstransplantationen, Dermatosen wie Psoriasis, Metastasen und zur Cytoprotektion im Gastrointestinal-Trakt geeignet.

Die neuen Wirkstoffe können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerte, nicht toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösungsmittel. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90-Gew.-% der Gesamt Mischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der Wirkstoffe mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

- 5 Als Hilfsstoffe seien beispielsweise aufgeführt: Wasser, nicht-toxische organische Lösungsmittel, wie Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), pflanzliche Öle (z.B. Erdnuß/Sesamöl), Alkohole (z.B. Ethylalkohol, Glycerin), Trägerstoffe, wie z.B. natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide), Synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate), Zucker (z.B. Rohr-, Milch- und Traubenzucker), Emulgiermittel (z.B. Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate, Arylsulfonate), Dispergiermittel (z.B. Lignin-Sulfitablaugen, Methylcellulose, Stärkekörner und Polyvinylpyrrolidon) und Gleitmittel (z.B. Magnesiumstearat, Talkum, Stearinsäure und Natriumlaurylsulfat).

- Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, vorzugsweise oral oder parenteral, insbesondere perlingual oder intravenös. Im Falle der oralen Anwendung können Tabletten selbstverständlich außer den genannten Trägerstoffen auch Zusätze, wie Natriumcitrat, Calciumcarbonat und Dicalciumphosphat zusammen mit verschiedenen Zuschlagstoffen, wie Stärke, vorzugsweise Kartoffelstärke, Gelatine und dergleichen enthalten. Weiterhin können Gleitmittel, wie Magnesiumstearat, Natriumlaurylsulfat und Talkum zum Tablettieren mitverwendet werden. Im Falle wäßriger Suspensionen können die Wirkstoffe außer den obengenannten Hilfsstoffen mit verschiedenen Geschmacksaufbesserern oder Farbstoffen versetzt werden.

- Für den Fall der parenteralen Anwendung können Lösungen der Wirkstoffe unter Verwendung geeigneter flüssiger Trägermaterialien eingesetzt werden.

- Im allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei intravenöser Applikation Mengen von etwa 0,001 bis 1 mg/kg, vorzugsweise etwa 0,01 bis 0,5 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen, und bei oraler Applikation beträgt die Dosierung etwa 0,01 bis 20 mg/kg, vorzugsweise 0,1 bis 10 mg/kg Körpergewicht.

- 25 Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Medikament, der Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchen die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muß. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

- Die erfindungsgemäßen substituierten Phenylsulfonamide können sowohl in der Humanmedizin als auch in der Veterinärmedizin eingesetzt werden.

35

#### Herstellungsbeispiele

Die Retentionszeiten  $R_f$  (min) werden mit einem HPLC-Gerät (Fa. Knauer) an Hilar-Säulen (Fa. Merck) ermittelt.

- 40 System a: RP-8, 7 µm

Durchfluß: 2 ml/min

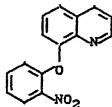
Eluens: Acetonitril/Wasser = 70:30 (v/v)

#### Beispiel 1

8-(2-Nitrophenoxy)chinolin

50

55



29 g 8-Hydroxychinolin und 28 g wasserfreies Kaliumcarbonat werden 1 h bei 25° C in 400 ml



Dimethylformamid gerührt. Es werden 21 ml 2-Fluor-nitrobenzol, gelöst in 100 ml Dimethylformamid, zusetzt, und das Reaktionsgemisch wird 15 h bei 25° C gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abgedampft, der Rückstand in Essigester aufgenommen und dreimal mit Wasser gewaschen. Nach Trocknen über Natriumsulfat wird das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft und der Rückstand aus Methanol umkristallisiert.

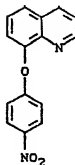
Ausbeute: 82% der Theorie

Fp.: 113 - 114° C (Methanol)

Analog Beispiel 1 wurden hergestellt:

#### Beispiel 2

8-(4-Nitrophenoxy)chinolin

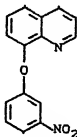


Ausbeute: 80%

Fp.: 165 - 166° C (Methanol)

#### Beispiel 3

8-(3-Nitrophenoxy)chinolin

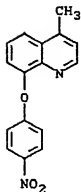


Ausbeute: 58% der Theorie

Fp.: 133 - 134° C (Methanol)

Beispiel 4

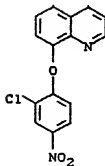
4-Methyl-8-(4-nitrophenoxy)chinolin



Ausbeute: 88% der Theorie  
 Fp. : 148 - 149° C (Methanol)

Beispiel 5

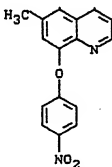
8-(2-Chlor-4-nitrophenoxy)chinolin



Ausbeute: 89% der Theorie  
 Fp. : 113 - 115° C (Ethanol)

Beispiel 6

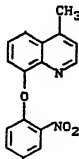
6-Methyl-8-(4-nitrophenoxy)chinolin



Ausbeute: 60% der Theorie  
 Fp. : 143° C (Ethanol)

Beispiel 7

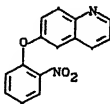
4-Methyl-8-(2-nitrophenoxy)chinolin



Ausbeute: 69% der Theorie  
 Fp. : 98 - 99° C (Ethanol/Wasser)

Beispiel 8

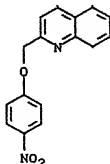
6-(2-Nitrophenoxy)chinolin



Ausbeute: 88% der Theorie  
 Fp. : 114 - 116° C (Ethanol)

Beispiel 9

## 2-(4-Nitrophenoxy)methyl)chinolin



28 g 4-Nitrophenol und 55 g wasserfreies Kaliumcarbonat werden 1 h bei 25° C in 300 ml Dimethylformamid gerührt. Nach Zutropfen einer Suspension von 53 g 2-Chlorphenylchinolin-hydrochlorid in 100 ml Dimethylformamid wird 15 h bei 40 - 50° C gerührt. Nach Abdampfen des Lösemittels wird der Rückstand

mit Wasser verrührt, abgesaugt und aus Methanol umkristallisiert.

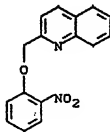
Ausbeute: 91% der Theorie

Fp. : 144 - 145° C (Methanol)

Analog Beispiel 9 wurden hergestellt:

Beispiel 10

## 2-(2-Nitrophenoxy)methyl)chinolin

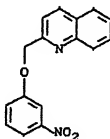


Ausbeute: 83% der Theorie

Fp. : 121 - 122° C (Methanol)

Beispiel 11

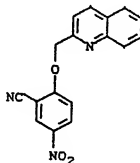
2-(3-Nitrophenoxyethyl)chinolin



Ausbeute: 94% der Theorie  
 Fp.: 109° C (Methanol)

Beispiel 12

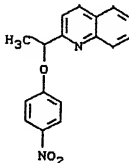
2-(2-Cyano-4-nitrophenoxyethyl)chinolin



Ausbeute: 50% der Theorie  
 Fp.: 181 - 182° C (Methanol)

Beispiel 13

2-[1-(4-Nitrophenoxy)ethyl]chinolin

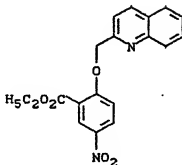


Ausbeute: 75% der Theorie

$R_1 = 2.07$  (System a)

# Beispiel 14

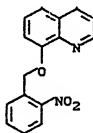
2-(2-Ethoxycarbonyl-4-nitrophenoxy)methylchinolin



Ausbeute: 40% der Theorie  
Fp.: 139 - 140° C (Ethanol)

# Beispiel 15

8-(2-Nitrobenzyloxy)chinolin



42 g 8-Hydroxychinolin und 40 g wasserfreies Kaliumcarbonat werden 1 h bei 25° C in 400 ml Dimethylformamid gerührt. Danach werden 50 g 2-Nitrobenzylchlorid in 150 ml Dimethylformamid zuge-  
tropft, die Mischung 15 h bei 25° C gerührt und eingedampft. Der Rückstand wird mit Wasser verrührt,

abgesaugt und aus Ethanol umkristallisiert.

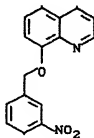
Ausbeute: 84% der Theorie

Fp.: 151 - 153° C (Ethanol)

Analog Beispiel 15 wurden hergestellt:

Beispiel 16

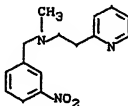
## 8-(3-Nitrobenzyloxy)chinolin



Ausbeute: 70% der Theorie  
 Fp.: 98 - 99° C (Ethanol)

Beispiel 17

## 2-[N-Methyl-N-(3-nitrobenzyl)aminoethyl]pyridin

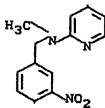


Zu einer Lösung von 5,4 g 2-(2-Methylaminoethyl)pyridin in 20 ml Methanol werden bei 40° C 6,8 g 3-Nitrobenzylchlorid in 25 ml Methanol langsam zutropft. Anschließend gibt man 15 ml Triethylamin in 15 ml Methanol zu und rührt 15 bei 40° C. Nach Abdampfen des Lösungsmittels im Vakuum wird der Rückstand in 300 ml Wasser aufgenommen und dreimal mit Dichlormethan extrahiert. Nach Trocknen über Natriumsulfat wird im Vakuum eingedampft und der Rückstand an Kieselgel (Eluens: Dichlormethan / Methanol 100:5) chromatographiert.

Ausbeute: 82% der Theorie  
 Kp.: 245° C / 0,5 mm (Kugelrohr)

Beispiel 18

## 2-[N-(3-Nitrobenzyl)-N-methylaminopyridin]



21,6 g 2-Methylaminopyridin und 34,2 g 3-Nitrobenzylchlorid werden 30 min auf 50° C erwärmt. Nach Zugabe von 3 g Dimethylaminopyridin wird 3 h auf 100° C erwärmt. Nach Abkühlen wird das

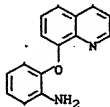
Reaktionsgemisch in Dichlormethan aufgenommen und mit 2 N NaOH und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt: Der Rückstand wird über Kieselgel (Eluens: Dichlormethan) chromatografiert. Das Produkt kristallisiert aus.

Ausbeute: 55% der Theorie

5 Fp. : 58 - 57° C

#### Beispiel 19

10 8-(2-Aminophenoxy)chinolin



35,4 g 8-(2-Nitrophenoxy)chinolin und 3,4 g 10%iges Palladium/Kohle werden unter Stickstoff in 350 ml Methanol suspendiert und erwärmt. Unter Rückfluß werden 27,8 ml Hydrazinhydrat langsam zugegeben, danach wird weitere 2 h im Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlen wird der Katalysator abfiltriert und das Lösemittel im Vakuum abgedampft. Der Rückstand wird aus Methanol umkristallisiert.

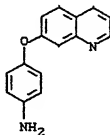
25 Ausbeute: 69% der Theorie

Fp. : 135° C (Methanol)

Analog Beispiel 19 wurden hergestellt:

#### 30 Beispiel 20

7-(4-Aminophenoxy)chinolin



45 Ausbeute: 72% der Theorie

Fp. : 131° C (Ethanol)

50

55



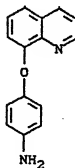
Beispiel 21

8-(4-Aminophenoxy)chinolin

5

10

15



Ausbeute: 68% der Theorie  
Fp.: 204° C (Methanol)

20

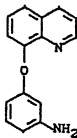
Beispiel 22

8-(3-Aminophenoxy)chinolin

25

30

35



Ausbeute: 22% der Theorie  
Fp.: 98 - 100° C (Methanol)

40

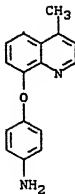
45

50

55

Beispiel 23

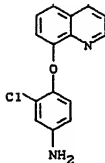
8-(4-Aminophenoxy)-4-methyl-chinolin



Ausbeute: 71% der Theorie  
Fp. : 157 - 159° C (Ethanol)

Beispiel 24

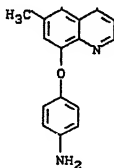
8-(4-Amino-2-chlorphenoxy)chinolin



Ausbeute: 28% der Theorie  
Fp. : 181 - 182° C

Beispiel 25

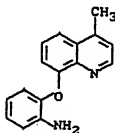
8-(4-Aminophenoxy)-6-methyl-chinolin



Ausbeute: 77% der Theorie  
 Fp. : 184 - 185° C (Ethanol)

Beispiel 26

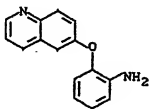
8-(2-Aminophenoxy)-4-methyl-chinolin



Ausbeute: 84% der Theorie  
 Fp. : 180 - 181° C (Ethanol)

Beispiel 27

6-(2-Aminophenoxy)chinolin



Ausbeute: 74% der Theorie  
 Fp. : 115 - 117° C (Ethanol)

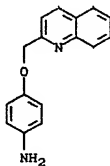
Beispiel 28

2-(4-Aminophenoxy)methyl)chinolin

5

10

15



Ausbeute: 64% der Theorie  
 Fp.: 126 - 128° C (Methanol)

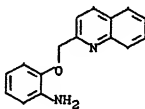
20

Beispiel 29

2-(2-Aminophenoxy)methyl)chinolin

25

30



Ausbeute: 71% der Theorie  
 Fp.: 66 - 69° C, (l-Propanol)

35

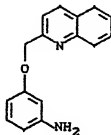
Beispiel 30

2-(3-Aminophenoxy)methyl)chinolin

40

45

50

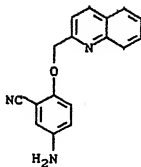


Ausbeute: 67% der Theorie  
 Fp.: 98 - 99° C (Methanol)

55

Beispiel 31

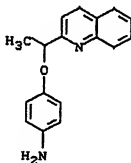
2-(4-Amino-2-cyano-phenoxy)methyl)chinolin



Ausbeute: 49% der Theorie  
 Fp. : 156° C

Beispiel 32

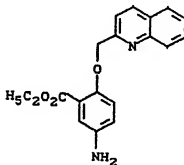
2-[1-(4-Aminophenoxy)ethyl]chinolin



Ausbeute: 85% der Theorie  
 Fp. : 88 - 88° C

Beispiel 33

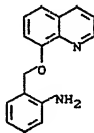
2-(4-Amino-2-ethoxycarbonyl-phenoxy)methyl)chinolin



Ausbeute: 57% der Theorie  
 Fp. : 93 - 95° C

5 Beispiel 34

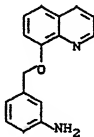
8-(2-Aminobenzoyloxy)chinolin



10  
 15  
 20 Ausbeute: 80% der Theorie  
 Fp. : 103 - 105° C (Essigester)

Beispiel 35

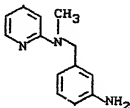
25 8-(3-Aminobenzoyloxy)chinolin



30  
 35  
 40 Ausbeute: 74% der Theorie  
 Fp. : 148 - 147° C (Ethanol)

Beispiel 36

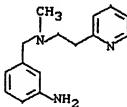
45 2-[N-(3-Aminobenzyl)-N-methyl]aminopyridin



50  
 55 Ausbeute: 92% der Theorie  
 $R_f = 1.64$  (System a)

Beispiel 37

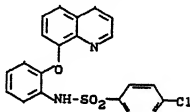
2-[2-(N-3-aminobenzyl-N-methylaminoethyl)pyridin]



Ausbeute: 84% der Theorie

 $R_f = 0,26$  ( $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  10:1)Beispiel 38

N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



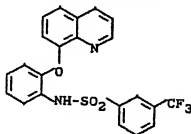
3,54 g 8-(2-Aminophenoxy)chinolin werden in 70 ml Dichlormethan gelöst und bei 25° C mit einer Lösung von 3,17 g 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid in 30 ml Dichlormethan versetzt. Nach 1 h werden 2,42 ml Pyridin zugegeben und 15 h bei 25° C gerührt. Nach Abdampfen des Lösemittels wird der Rückstand mit Wasser verrührt. Das Produkt wird abfiltriert und aus Ethanol umkristallisiert. Ausbeute: 94% der Theorie

Fp.: 135 - 137° C (Ethanol)

Analog Beispiel 38 wurden hergestellt:

Beispiel 39

N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

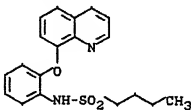


Ausbeute: 68% der Theorie

 $R_f = 2,89$  (System a)

Beispiel 40

N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid

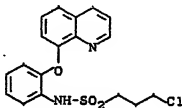


Ausbeute: 51% der Theorie

Fp. : 87 - 88° C

Beispiel 41

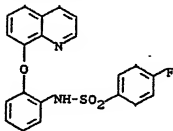
N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid



Ausbeute: 50% der Theorie

R<sub>t</sub> = 2.00 (System a)Beispiel 42

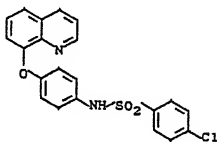
N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 46% der Theorie  
Fp. : 243 - 244° C (Methanol)



Beispiel 43

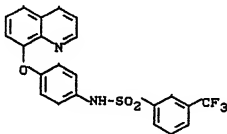
N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 91% der Theorie  
Fp. : 220° C (Methanol)

Beispiel 44

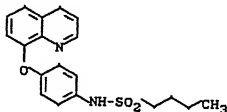
N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid



Ausbeute: 66% der Theorie  
Fp. : 186° C (Methanol)

Beispiel 45

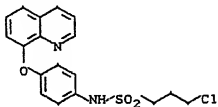
N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 65% der Theorie  
Fp. : 162° C (Methanol)

Beispiel 46

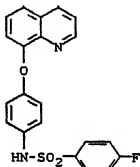
N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid



Ausbeute: 69% der Theorie  
 Fp. : 181 - 182° C (Methanol)

Beispiel 47

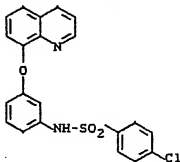
N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 76% der Theorie  
 Fp. : 181 - 183° C (Methanol)

Beispiel 48

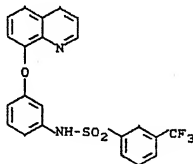
N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 61% der Theorie  
 Fp. : 190 - 191° C (Ethanol)

Beispiel 49

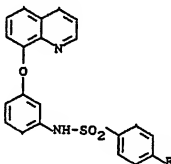
N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid



Ausbeute: 53% der Theorie  
 Fp.: 171 - 173° C (Ethanol)

Beispiel 50

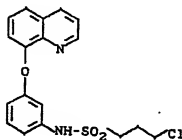
N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 51% der Theorie  
 Fp.: 201 - 202° C (Methanol)

Beispiel 51

N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chloropropansulfonamid



Ausbeute: 66% der Theorie

Fp. : 138 - 140° C (Ethanol)

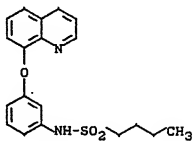
Beispiel 52

5

N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid

10

15



20

Ausbeute: 56% der Theorie

Fp. : 107 - 108° C (Diisopropylether)

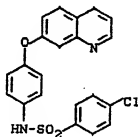
Beispiel 53

25

N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

30

35



40

Ausbeute: 93% der Theorie

Fp. : 208° C (Methanol)

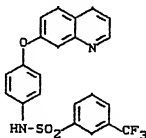
Beispiel 54

45

N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

50

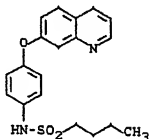
55



Ausbeute: 64% der Theorie  
 Fp. : 190° C (Methanol)

5 Beispiel 55

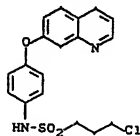
N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]butansulfonamid



20 Ausbeute: 70% der Theorie  
 Fp. : 168° C (Methanol)

25 Beispiel 56

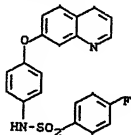
N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-3-chloropropansulfonamid



40 Ausbeute: 75% der Theorie  
 Fp. : 175 - 176° C (Methanol)

45 Beispiel 57

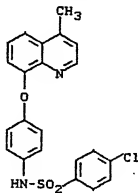
N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 61% der Theorie  
 Fp. : 175 - 178° C (Methanol)

5 Beispiel 58

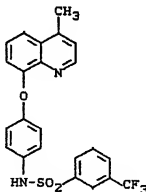
N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



25 Ausbeute: 94% der Theorie  
 Fp. : 223 - 224° C (Methanol)

Beispiel 59

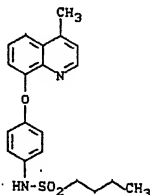
30 N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid



45 Ausbeute: 70% der Theorie  
 Fp. : 202 - 203° C

**Beispiel 60**

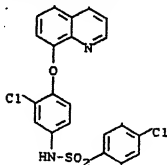
N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 81% der Theorie  
 Fp.: 208 - 209° C (Ethanol)

**Beispiel 61**

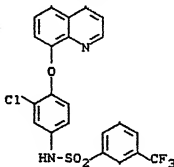
N-[4-(Chinolin-8-yloxy)-3-chlorphenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 90% der Theorie  
 Fp.: 188 - 199° C (Ethanol)

Beispiel 62

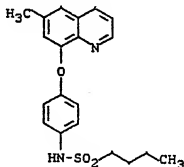
N-[4-(Chinolin-8-yloxy)-3-chlorphenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamide



Ausbeute: 88% der Theorie  
 Fp. : > 245° C (Methanol)

Beispiel 63

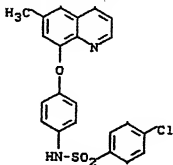
N-[4-(6-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 88% der Theorie  
 Fp. : 189 - 190° C (Ethanol)

Beispiel 64

N-[4-(6-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



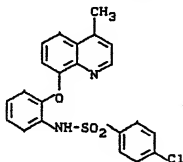


[illegible]

Ausbeute: 94% der Theorie  
 Fp. : > 245° C

5 Beispiel 65

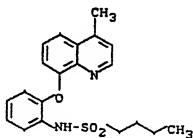
N-[2-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzotsulfonamid



Ausbeute: 80% der Theorie  
 Fp. : 123 - 125° C (Methanol)

25 Beispiel 66

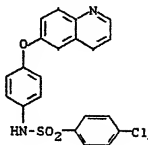
N-[2-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-butansulfonamid



Ausbeute: 62% der Theorie  
 $R_t = 2.21$  (System a)

Beispiel 67

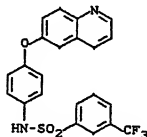
N-[4-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzol-sulfonamid



Ausbeute: 33% der Theorie  
Fp. : > 255° C

Beispiel 68

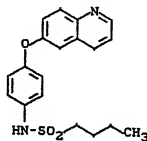
N-[4-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid



Ausbeute: 60% der Theorie  
Fp. : 142 - 143° C (Methanol)

Beispiel 69

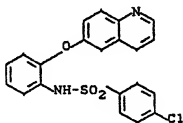
N-[4-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 84% der Theorie  
Fp. : 170° C (Methanol)

Beispiel 70

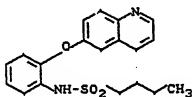
N-[2-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 84% der Theorie  
 Fp.: 151 - 152° C (Ethanol)

Beispiel 72

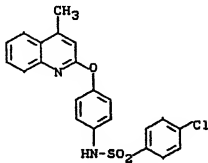
N-[2-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 62% der Theorie  
 Fp.: 131 - 133° C (Ethanol)

Beispiel 72

N-[4-(4-Methylchinolin-2-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 88% der Theorie  
 Fp.: 174 - 176° C (Methanol)

Beispiel 73

N-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

5

10

15

Ausbeute: 82% der Theorie  
 Fp. : 125° C (Methanol)

20

Beispiel 74

N-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

25

30

35

Ausbeute: 83% der Theorie  
 Fp. : 81 - 83° C (Methanol)

40

Beispiel 75

N-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]butansulfonamid

45

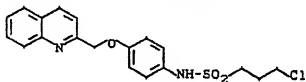
50

Ausbeute: 77% der Theorie  
 Fp. : 113° C (Ethanol)

55

Beispiel 76

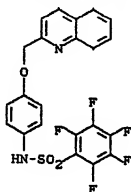
N-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid



Ausbeute: 74% der Theorie  
 Fp. : 117° C (Methanol)

Beispiel 77

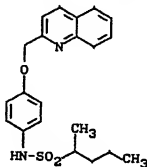
N-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]pentafluorbenzonsulfonamid



Ausbeute: 37% der Theorie  
 Fp. : 170 - 178° C (Toluol)

Beispiel 78

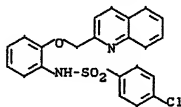
N-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-1-methylbutansulfonamid



Ausbeute: 70% der Theorie  
 R<sub>f</sub> = 1.68 (System a)

Beispiel 79

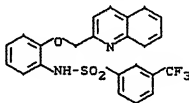
N-[2-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 82% der Theorie  
 Fp. : 129 - 130° C (Methanol)

Beispiel 80

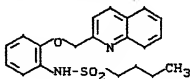
N-[2-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid



Ausbeute: 79% der Theorie  
 Fp. : 154-155° C (Methanol)

Beispiel 81

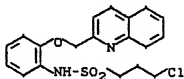
N-[2-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 40% der Theorie  
 Fp. : 93 - 94° C (Methanol)

Beispiel 82

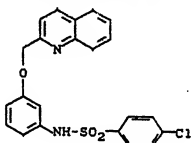
N-[2-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid



Ausbeute: 67% der Theorie  
Fp. : 100 - 101° C (Methanol)

Beispiel 83

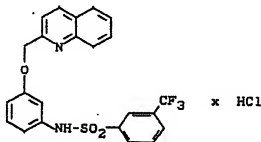
N-[3-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 85% der Theorie  
Fp. : 157 - 159° C (Isopropanol)

Beispiel 84

N-[3-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid Hydrochlorid



Ausbeute: 81% der Theorie  
Fp. : 183 - 187° C (Isopropanol)



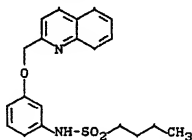
Beispiel 85

N-[3-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]butansulfonamid

5

10

15



Ausbeute: 67% der Theorie  
 Fp. : 105 - 106° C (Isopropanol)

20

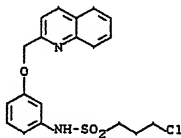
Beispiel 86

N-[3-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid

25

30

35



Ausbeute: 90% der Theorie  
 Fp. : 116 - 117° C (Isopropanol)

40

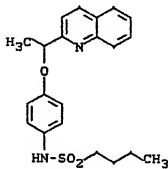
Beispiel 67

N-{4-[1-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]butyl}butansulfonamid

45

50

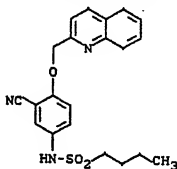
55



Ausbeute: 89% der Theorie  
 R<sub>f</sub> = 1.60 (System a)

Beispiel 88

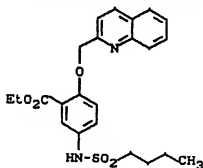
N-[4-(Chinoln-2-yl)methoxy-3-cyano-phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 43% der Theorie  
 Fp. : 158 -160° C (Isopropanol)

Beispiel 89

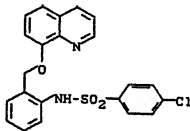
N-[3-Ethoxycarbonyl-4-(chinolin-2-yl)methoxy-phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 33% der Theorie  
 Fp. : 90 - 92° C

Beispiel 90

N-[2-(Chinoln-8-yloxymethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 31% der Theorie  
 Fp. : 136 - 137° C

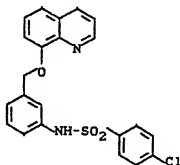
Beispiel 91

N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

5

10

15



Ausbeute: 81% der Theorie  
 Fp.: 201 - 202° C (Methanol)

20

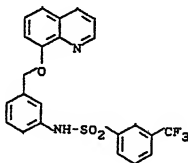
Beispiel 92

N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

25

30

35



Ausbeute: 60% der Theorie  
 Fp.: 210 - 212° C (Ethanol)

40

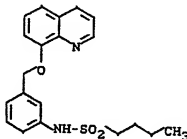
Beispiel 93

N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]butansulfonamid

45

50

55

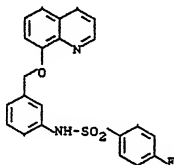


Ausbeute: 42% der Theorie

Fp. : 136 - 137° C (Ethanol)

Beispiel 94

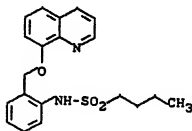
N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 88% der Theorie  
Fp. : 206 - 207° C (Ethanol)

Beispiel 95

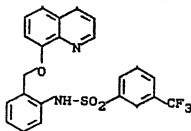
N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 56% der Theorie  
Fp. : 88 - 89° C (Ethanol)

Beispiel 96

N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

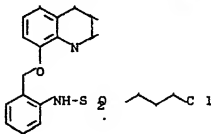


Ausbeute. Die Größe  
 Fp. - 120 (E1) 10 C an l

5 B p e ' i s i e l 9 7

N-[(2'-Chloro-1-oxyl-1-nyl)-phosphoryl]thiopyran-3-chloro-5-ylidene-1'-d

1 0

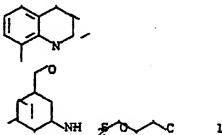


2a Au sb e i t ° e . 57' / e d e r T h e o n e  
Fp. : -9 6 ° C 9 7

E sp' i r e l 9 8

25 N-[ 3-(C h ' i n g l y n -8-y l p r i m e e t h y l l ) t h ' -c h -l o r o a n s u l f o n a m i d

30

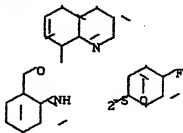


40 A usbe ut e . 7 2<sup>o</sup>e/ o. de r Th eon  
p<sup>r</sup> . 4. 21 1 (-43 C) E than o l

B'apli : e l 99

45 N-[2-(4-chlorophenyl)-5-oxo-1,5-dihydro-4H-pyridin-4-yl]-2-phenylacetamide

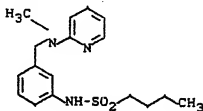
50



Außerdem ist 95% der Theorien  
pF. 121(Eth122) C an o l

Beispiel 100

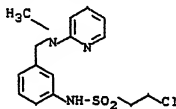
N,N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]butansulfonamid



Ausbeute: 78% der Theorie

 $R_f = 1.80$  (System a)Beispiel 101

N,N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-3-chloropropane-sulfonamid

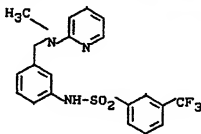


Ausbeute: 71% der Theorie

Fp. : 63 - 65° C

Beispiel 102

N,N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

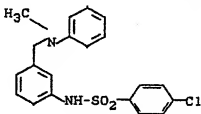


Ausbeute: 81% der Theorie

Fp. : 194 - 197° C

Beispiel 103

N,N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

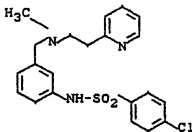


Ausbeute: 70% der Theorie

Fp.: 113 - 114° C

Beispiel 104

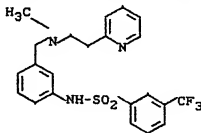
N,N'-[3-[[Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl]aminomethyl]phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 74% der Theorie

R<sub>f</sub> = 0,58 (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/CH<sub>3</sub>OH 10:1)Beispiel 105

N,N'-[3-[Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl]aminomethyl]phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

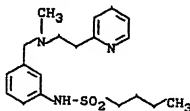


Ausbeute: 73% der Theorie

R<sub>f</sub> = 0,59 (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/CH<sub>3</sub>OH 10:1)

Beispiel 106

N,N'-3-[(Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl)aminomethyl]phenyl)butansulfonamid



Ausbeute: 35% der Theorie

R<sub>1</sub> = 0,58 (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/CH<sub>3</sub>OH 10:1)AnwendungsbeispieleBeispiel 107

(Thrombozytenaggregationshemmung)

Zur Bestimmung der thrombozytenaggregationshemmenden Wirkung wurde Blut von gesunden Probanden beiderlei Geschlechts verwendet. Als Antikoagulans wurden einem Teil 3,8%iger wässriger Natriumzitratlösung 9 Teile Blut zugemischt. Mittels Zentrifugation erhält man aus diesem Blut plättchenreiches Zitratplasma (PRP) (Jürgens/Beller, Klinische Methoden der Blutgerinnungsanalyse; Thieme Verlag, Stuttgart, 1959).

Für diese Untersuchungen wurden 0,8 ml PRP und 0,1 ml der Wirkstofflösung bei 37° C im Wasserbad vorinkubiert. Anschließend wurde die Thrombozytenaggregation nach der turbidometrischen Methode (Born, G.V.R., J. Physiol. (London), 162, 67, 1962) im Aggregometer bei 37° C bestimmt (Therapeutische Berichte 47, 80-88, 1975). Hierzu wurde die vorinkubierte Probe mit 0,1 ml Kollagen, einem aggregationsauslösenden Agens, versetzt. Die Veränderung der optischen Dichte in der Probe der PRP wurde während einer Zeitdauer von 8 Minuten aufgezeichnet und der Ausschlag nach 8 Minuten bestimmt. Hierzu wird die prozentuale Hemmung gegenüber der Kontrolle errechnet.

Als Grenzkonzentration wird der Bereich der minimal effektiven Konzentration angegeben (Tabelle 1).

Tabelle 1 Thrombozytenaggregationshemmung

Beispiel-Nr.      Hemmung µg/ml (Grenzkonzentration)

38	0,3-0,1
43	1,0-0,1
44	10 - 1
45	10 - 1
46	1,0 - 0,1
52	10 - 3
58	10 - 3
74	3,0 - 1,0
90	1,0 - 0,1



Als Maß für eine Lipoxigenase-Hemmung wurde die Freisetzung von Leukotrien B<sub>4</sub> (LTB<sub>4</sub>) an polymorphkernigen Rattenleukozyten (PMN) nach Zugabe von Substanzen und Ca-Ionophor mittels reverse phase HPLC nach Borgeat, P. et al, Proc. Nat. Acad. Sci. 78, 2148-2152 (1979) bestimmt. Die in vivo-Aktivität der Verbindungen wurde mit dem Mäuseohr-Entzündungsmodell nach Young, J.M. et. al., J. of Investigative Dermatology 82, 367-371 (1984) nachgewiesen.

In den Tabellen 2 und 3 sind beispielhaft die nach diesem Test erzielten Werte einiger erfindungsgemäße Verbindungen aufgeführt:

**Tabelle 2**      Lipoxigenasehemmung

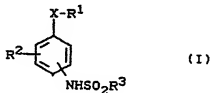
Bsp.-Nr.	IC <sub>50</sub> -Wert (g/ml)
53	$8.8 \times 10^{-8}$
54	$1.7 \times 10^{-7}$
57	$3.3 \times 10^{-8}$
73	$1.0 \times 10^{-7}$
74	$1.0 \times 10^{-7}$
75	$5.7 \times 10^{-8}$
76	$4.6 \times 10^{-8}$
78	$7.4 \times 10^{-8}$

**Tabelle 3**      Mouse Ear Inflammation Test

Beispiel	Dosis	Entzündungshemmung %
58	2 mg/Ohr top.	58
75	"	39
78	"	65
44	100 mg/kg p.o.	38
75	"	46
76	"	37

#### 45 Ansprüche

##### 1. Phenylsulfonamide der Formel (I)



in welcher

R¹ -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl,

Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxy-carbonyl oder Alkylsulfonyl,  
 R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxy-carbonyl steht,

R<sup>3</sup> -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxy-carbonyl oder

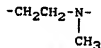
-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Halogen, Aryl, Alkoxy, Cyano, Alkoxy-carbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl

und  
 X - für eine Gruppierung -O-, -A-B- oder -B-A-steht, wobei  
 A - -O-,



, oder



bedeutet und  
 B - -CH<sub>2</sub>-oder



bedeutet wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf,

wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze.

2. Phenylsulfonamide nach Anspruch 1,

wobei

R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinoly-oder Isochinolyrest steht, der substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Niederalkyl, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Niederalkoxy, Cyano, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Niederalkoxy-carbonyl, Niederalkylsulfonyl,

R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Fluor, Chlor, Brom, Niederalkyl, Niederalkoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, oder Niederalkoxy-carbonyl steht,

R<sup>3</sup> -für Phenyl steht, das bis zu 2-fach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Niederalkyl, Niederalkoxy, Niederalkylthio, Niederalkylsulfonyl, Cyano, Niederalkoxy-carbonyl oder

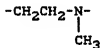
-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Phenoxy, Cyano, Niederalkoxy oder Trifluormethyl

und  
 X - für eine Gruppierung -O-, -A-B- oder -B-A-steht, wobei  
 A - -O-,



oder



bedeutet und  
B - -CH<sub>2</sub>-oder



bedeutet,

wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze.

### 3. Phenylsulfonamide nach den Ansprüchen 1 und 2,

wobei

R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Trifluormethyl,

R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl oder Propoxycarbonyl steht,

R<sup>3</sup> -für Phenyl steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Cyano, Alkoxy-carbonyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder

-für Pentafluorphenyl oder

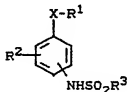
-für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor oder Phenyl

und

X - für -O-, -OCH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>O-, -OCH(CH<sub>2</sub>)-, CH<sub>2</sub>N(CH<sub>2</sub>)-, -CH<sub>2</sub>N(CH<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-steht

wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht und deren Salze.

### 4. Phenylsulfonamide der Formel (I)



(I)

In welcher

R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxy-carbonyl oder Alkylsulfonyl,

R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxy-carbonyl steht,

R<sup>3</sup> -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxy-carbonyl oder

-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Halogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxy-carbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl

und

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht,

wobei

A - -O-,



, oder

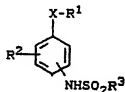


bedeutet und  
B - -CH<sub>2</sub>-oder



bedeutet  
wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht,  
und deren Salze,  
zur therapeutischen Behandlung.

5. Verfahren zur Herstellung von Phenylsulfonamiden der Formel (I)



(I)

in welcher

R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxy-carbonyl oder Alkylsulfonyl,  
R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxy-carbonyl steht,

R<sup>3</sup> -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxy-carbonyl oder

-für Pentafluorphenyl oder

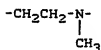
-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Halogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxy-carbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl

und  
X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht,

wobei  
A - -O-,



, oder

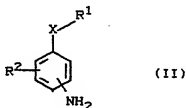


bedeutet und  
B - -CH<sub>2</sub>-oder



bedeutet wobei R<sup>1</sup> nicht für ein Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze,

das dadurch gekennzeichnet ist, daß man  
Amine der allgemeinen Formel (II)



in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und X die oben angegebene Bedeutung haben, mit Sulfonsäurehalogeniden der allgemeinen Formel (III)

R<sup>3</sup>-SO<sub>2</sub>-Y (III)

in welcher

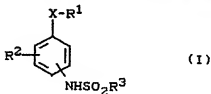
R<sup>3</sup> die oben angegebene Bedeutung hat  
und

Y - für Halogen steht

In Gegenwart eines inerten Lösemittels, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt und dann gegebenenfalls im Fall der Herstellung der Salze mit einer entsprechenden Säure umgesetzt.

6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung im Temperaturbereich von -30° C bis +150° C durchführt.

7. Arzneimittel, enthaltend ein oder mehrere Phenylsulfonamide der allgemeinen Formel (I)



in welcher

R<sup>1</sup> -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxy-carbonyl oder Alkylsulfonyl,  
R<sup>2</sup> -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxy-carbonyl steht,

R<sup>3</sup> -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxy-carbonyl oder

-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Halogen, Aryl,

Aryloxy, Cyano, Alkoxy, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl  
und

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B- oder -B-A- steht,  
wobei

5 A - -O-,



10

, oder



15

bedeutet und  
B - -CH<sub>2</sub>- oder

20



25

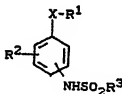
bedeutet

wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O- steht,  
und deren Salze.

8. Arzneimittel nach Anspruch 7, enthaltend 0,5 bis 90 Gew.-% Phenylsulfonamide, bezogen auf die  
Gesamtmenge.

30

8. Verwendung von Phenylsulfonamiden der Formel



35

(I)

40

in welcher

R<sup>1</sup> - für einen Pyridyl-, Chinolyl- oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl,  
Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxy-

45

R<sup>2</sup> - für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxy-

R<sup>3</sup> - für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch  
Halogen, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxy-

bonyl oder  
- für Pentafluorphenyl oder

50

- für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Halogen, Aryl,  
Aryloxy, Cyano, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B- oder -B-A- steht,  
wobei

55

A - -O-,



5 , oder



10

bedeutet und  
B - -CH<sub>2</sub>-oder

15



20 bedeutet

wobei R<sup>1</sup> nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht,  
und deren Salze,  
zur Herstellung von Arzneimitteln.

10. Verwendung nach Anspruch 8 zur Herstellung von Lipoxigenasehemmern.

25 11. Verwendung nach Anspruch 8 zur Herstellung von Thrombozytenaggregationshemmern.

12. Verwendung nach Anspruch 9 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Hemmung von enzymatischen  
Reaktionen.

30

35

40

45

50

55